

Bases per a la presentació de casos a la Diada de Farmacovigilància: 21 d'abril de 2023

Casos a presentar:

Casos (o sèries) clínics d'interès en farmacovigilància: reaccions adverses presentades per pacients atesos a l'hospital o atenció primària.

Qui hi pot participar:

Metges de qualsevol especialitat amb interès en la farmacovigilància.

Els casos es poden presentar en solitari o amb més d'un participant.

Poden participar i enviar casos tant adjunts com residents; des del Comitè científic es posa un èmfasi especial que tant residents com adjunts de primers anys participin en l'enviament.

El primer autor garanteix l'autoria real del cas i que la seva presentació no implica un conflicte d'interessos amb el servei o l'equip de treball en què desenvolupa la seva activitat assistencial.

Cal enviar la proposta de títol del cas amb antelació (màxim fins al 14 d'abril de 2023) al lloc previst al formulari d'inscripció.

El títol pot ser atractiu/divertit, però sempre ha de contenir almenys el tipus de reacció que es presenta i el fàrmac(s) sospitós(s) i els autors amb la seva filiació. Indicant dades de la persona de contacte (telèfon, correu electrònic).

En funció del nombre de casos rebuts, el Comitè científic pot limitar el nombre d'acceptacions i llavors es seleccionaran màxim dos casos per servei clínic/unitat de farmacologia clínica o altres.

Normes per a la presentació oral:

Seccions per incloure a la presentació:

Títol del cas

Nom i cognoms dels autors i del supervisor del treball. Servei, Hospital o centre a què pertanyen.

Resum del cas (història clínica, exploració física, proves complementàries, RAM, tractament, evolució i desenllaç).

Avaluació del cas i argumentació. Es recomana tenir en compte els cinc punts de l'algoritme de causalitat del Sistema Espanyol de Farmacovigilància: seqüència temporal, coneixement previ de l'associació fàrmac-reacció, efecte de la retirada, efecte de la reexposició, i causes alternatives.

Conclusió.

Bibliografia si escau (màxim 5 referències).

NOTES:

La informació s'ha d'exposar de manera clara, ordenada i completa, evitant l'ús d'abreviatures i expressant els resultats de laboratori amb les unitats de mesura corresponents.

S'han d'indicar els principis actius dels medicaments i si escau la marca comercial i/o excipients.

No hi ha d'haver dades personals que puguin identificar al/s pacient/s. S'entén per dada personal qualsevol dels ítems següents: nom, cognoms, inicials, domicili, telèfon, fax, adreça de

correu electrònic, document d'identitat o passaport, targeta de residència, número de seguretat social, fotografia reconeixible del pacient, o número d'història clínica. I altres dades no especificades prèviament que podrien fer que també fossin considerades personals si el pacient pogués ser identificat.

Molt important: Els casos presentats han d'haver estat notificats al Centre de Farmacovigilància de Catalunya.

Presentació del material:

- Els casos clínics es realitzaran en tot cas amb suport informàtic, utilitzant per exemple powerpoint.
- Presentació del cas: el cas clínic serà presentat per l'autor principal (primer autor) usant el sistema de canó de projecció. Si voleu presentar un vídeo o altres modes de presentació, igualment hauran d'estar preparats per a presentació a través de PC i canó de projecció.
- El temps d'exposició serà d'un màxim de 8 minuts, amb 2 minuts per discussió del cas i preguntes amb l'audiència. Per tal que tots els casos es puguin presentar en les mateixes condicions, els moderadors de la sessió seran estrictes a l'hora d'exigir el compliment dels temps d'exposició per part dels presentadors successius.

Comitè científic:

El comitè científic tindrà com a missió principal valorar i desenvolupar el sistema d'avaluació dels casos clínics presentats, així com seleccionar la millor presentació oral per a premi. Està compost per:

Dra. Glòria Cereza Garcia: Metgessa Farmacòloga Clínica. Centre de Farmacovigilància de Catalunya. Departament de Salut. Generalitat de Catalunya.

Dr. Kristopher Amaro Hosey: Metge Farmacòleg clínic. Servei de Farmacologia Clínica. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.

Dra. Ana M Aldea Perona: Cap d'Unitat d'Investigació Clínica IMIM i Cap de Secció de Farmacologia Clínica PSMAR. Institut d'Investigacions Mèdiques Hospital del Mar (IMIM).

Dra. Eva Montané Esteva. Metgessa Farmacòloga Clínica. Servei de Farmacologia Clínica. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Universitat Autònoma de Barcelona.

Dra. Dolores Rodríguez Cumplido. Metgessa Farmacòloga Clínica. Servei de Farmacologia Clínica. Hospital Universitari de Bellvitge

Dra. Maria Estrella Barceló Colomer: Metgessa Farmacòloga Clínica. Àrea del Medicament de la Gerència d'Atenció Primària i atenció a la Comunitat de Barcelona Ciutat. Institut Català de la Salut. Departament de Salut/Generalitat de Catalunya.

Dr. Joaquin Sáez Peñataro: Metge Farmacòleg clínic. Departament de Farmacologia Clínica. Hospital Clínic de Barcelona.

Dra. Cristina Aguilera Martin. Metgessa Farmacòloga Clínica. Servei de Farmacologia Clínica. Hospital Universitari Vall d'Hebron.